PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

60-244288

(43) Date of publication of application: 04.12.1985

(51)Int.Cl.

C12N 9/96

(21)Application number : 59-101348

(71)Applicant: OOKURA SEIYAKU KK

(22) Date of filing:

18.05.1984

(72)Inventor: ISHIDA KENJI

KAMIYAMA KIYOKATSU

YAMADA HITOSHI

SATO SANJI

(54) PREPARATION OF STABLE SERRAPEPTASE POWDER

(57)Abstract:

PURPOSE: To prepare stable serrapeptase powder capable of withstanding preservation for a long period, by spray-drying a mixed aqueous solution of serrapeptase with lactose, dextran, dextrin, etc. in preparing the titled stable powder.

CONSTITUTION: A mixed aqueous solution of serrapeptase with one or two or more protective substances consisting of lactose, dextran, dextrin or mannitol is prepared. The amount of the protective substances to be incorporated is 0.5W1pt.wt. based on one pt.wt. serrapeptase. The resultant mixed aqueous solution is then spray-dried at about ≤120°C nozzle inlet temperature to prepare the aimed serrapeptase powder efficiently at a low cost.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

Date of sending the examiner's decision of rejection]

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

99 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

四公開特許公報(A) 昭60-244288

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

❷公開 昭和60年(1985)12月4日

C 12 N 9/96

7421-4B

審査請求 未請求 発明の数 1 (全3頁)

母発明の名称 安定なセラペプターゼ粉末の製造方法

> 创特 願 昭59-101348

20出 昭59(1984)5月18日

砂発 明 者 石、田

震 譕

守山市立入町57-11

の発 明 山 清 勝 京都市南区久世上久世86番地

79発 明 者 Ш 田。 仁 静岡県田方郡大仁町吉田774ノ1

@発 明 者 佐 藤 三治

藤井寺市藤井寺 4 丁目10番11号

旬出 願 人 大蔵製薬株式会社 79代 理 人 弁理士 山根 賢蔵

京都市南区東九条柳下町66番地

1.発明の名称

安定なセラペプターゼ粉末の製造方法

2.特許請求の範囲

- (1) セラペプターせと保護物質との混合水溶液 を噴霧乾燥することを特徴とする安定なセラ ペプターゼ粉末の製造方法。
- (2) 保護物質が、乳糖、デキストラン、デキス トリン又はマンニトールである場合の特許請 求の範囲第1項記載の安定なセラペプターゼ 粉末の製造方法。
- (3) 保護物質が、1種又は2種以上の物質から なる場合の特許請求の範囲第 1.項及び第 2.項 記載の安定なセラペプターゼ粉末の製造方法。
- (4) 保護物質の混入量がセラペプターゼ1 (重 量)部に対し 0.5 乃至 1.0 (重量)部である 場合の特許請求の範囲第1項乃至第3項記載 の安定なセラペプターゼ粉末の製造方法。

3 発明の詳細な説明

く技術分野>

本発明は安定なセラペプターゼ粉末を製造す る方法に関する。

く技術的背景>

セラペプターゼはセラチア属菌株の産生する 蛋白質分解酵素で強い消炎作用を有することか ら医薬品として広く臨床に供せられている。し かし、このセラペプターゼは熱に対して比較的 不安定であり、かつ製剤化(打錠、コーティン グ及び乾燥)の過程で一部失活するばかりでな く、長期間に亘り品質を安定に保つことが困難 であった。

く従来の技術>

このようにセラペプターゼは、それ自身の凍 結乾燥、減圧乾燥により粉末化することによっ てかなりの活性損失を伴うため、乳糖や各種の アミノ酸の共存下KA乾燥することによって活性 の損失を防ぐ方法が考案されている。特別昭5 8-134991号はこの考案の近時の例であ り、乳糖、庶糖、ゼラチン、アスパラギン酸お

るいはグルタミン酸とセラペプターゼとの混合 液を凍結乾燥することによってセラペプターゼ を安定化する方法に関する。

く発明の解決しようとする問題点>

しかし、この方法では、凍結乾燥法を選用するものであり、セラベブターゼ粉末を工業的規模で大量に製造するには長時間を要し且つ経済的な点から優れた方法とは言えず、それ自身安定であるばかりでなく、製剤化に際して出るを種々の条件下で安定でかつ長期保存に耐力に製造する方法の開発が望まれている。

く問題点を解決するための手段>

本発明は、前記したようにセラペプターゼなどの酵素が熱に対して不安定と一般に考えられていたにもかかわらず、意外にも乳糖などの保護物質の共存下で短時間であれば120℃以下で安定性が保たれ噴霧乾燥に十分耐え得ることを見い出した結果なされたもので、セラペプターゼと保護物質との混合水溶液を噴霧乾燥する

度 6 5 ℃以下に調節することが望ましい。

く発明の効果>

この噴霧乾燥工程に於いて、噴霧粒は、その含有水が気化する際冷却され、さらに保護物質 により包被される状態で乾燥されるため熱の作 用が直接及ばず、その含むセラペプターゼの活 性が維持されると考えられる。

また、凍結乾燥による粉末がアモルファスで極めて大きな表面積を有するのに対し、本発明によりれるセラペプターゼ粉末は比較的表面積が小さい球状を呈する。従って、軟質により密に包被され外界との接触が制限されることによって、その加工での接触が、コーティング、錠剤の保存に於いても安定で、さらに長期の保存に於いてもその活性が失われない。

てのようにセラベブターゼ粉末が噴霧乾燥法 を適用して得られ、生産工程に於いてその粉末 の取得が直接的かつ連続的であるので、安定な ことを特徴とする安定なセラペプターゼ粉末の 製造方法である。

本発明に於いて適用できる保護物質としては、 乳糖、デキストラン、デキストリンあるいはマ ンニトールが好適で、このとき、乳糖は無水物、 一水加物いずれも利用し得る。またそれぞれ単 独であるいは 2 種以上の混合物として用いるこ とができる。

ての保護物質は、水溶液としてセラベブターゼ せと混合するか又は固体のままセラベブターゼ 水溶液に加え溶解すること、促動質の量が多いに とされる。またこのに、保護物質の量が多いは どセラベブターゼの活性安定化率があることが とが期待できることも判明した。

この混合水溶液を噴霧乾燥する際、その水溶液の溶質の濃度は 1 5 ~ 2 5 % とし、噴霧乾燥装置でのノズル入口温度 1 2 0 ℃以下、出口温

セラペプターゼ粉末を効率的にかつ安価に製造 することが可能となる。

以下に本発明の実施例を説明する。

く実施例1>

セラペプターゼ(5500単位/mp) 水溶液に下表 I の混合比となるように乳糖を溶かして溶質として20分(m/v)の混合水溶液となし、この混合水溶液を、ノズル入口温度 100℃、出口温度 60℃に調節し、4℃hr で 噴霧乾燥しセラペプターゼ粉末を得た。このセラペプターゼ粉末について安定性(65℃、50日後の活性残存率)を測定した結果を下表 I に示した。

なお、噴霧乾燥による活性の低下はなかった。

(表1)

| 混合比 | 1: 0 | 1:0.2 | 1:05 | 1 : 1.0 |
|-----|-------|--------|--------|---------|
| 残存率 | 7 9.6 | 8 5. 9 | 9 3. 7 | 9 6. 1 |

上表 I に於いて、「混合比」は、セラペプタ ーゼ:乳糖(重量比)であり、「残存率」は、 (安定性試験実施後の活性/安定性試験実施前の活性)×100%を示す。

く実施例2>

セラペプターゼと保護物質の各20名("/v) 水溶液を混合し、この混合水溶液を実施例1と 同一条件下で噴霧乾燥を行ないセラペプターゼ 粉末を得た。このセラペプターゼ粉末の65℃、 後 50日₁の安定試験結果を表Ⅱに示した。

なお、いずれの保護物質を使用した場合も噴 霧乾燥による活性の低下はなかった。

(表Ⅱ)

| 保護物質 | ts | L | 乳 | 糖 | デキストラン | デキストリン |
|------|-----|-----|-----|------|--------|--------|
| 残存率 | 7 6 | . 9 | 9 : | 5. 9 | 9 8. 2 | 9 3. 6 |

| マンニトール | 乳糖 - デキストラン (重量比1:1混合物) |
|--------|----------------------------|
| 9 2 3 | 9 8. 8 |

上表 II に於いて、セラベプターゼと保護物質 との混合比は重量比 1 : 1 であった。また、「 残存率」については前記に同じ。また、使用し

上表 II に於いて、セラペプターゼと保護物質との混合比は重量比1:1であった。また、「残存率」については前記に同じ。また、使用したデキストランの分子量は20万であった。

出願人 大蔵製薬株式会社 代理人 山 根 賢 蔵之紀廷 たデキストランの分子量は 2 0 万であった。 く実施例 3 >

実施例 2 で得られたセラペプターゼ粉末を次の処方、即ち、セラペプターゼ粉末 5.0 mm、無 水ケイ酸 2.9 mm、HPC 0.3 mm、乳糖 8 3、9 mm、コーンスターチ 4 4 7 mm、 では は で で で で な し た 後 4 0 ℃、 7 5 5 6 日 で 、 及び 錠 利 を し た 後 4 0 ℃、 7 5 5 6 日 で 、 及び 錠 利 を し た を し し と る 5 0 日 後 5 0 日 後 5 0 日 後 6 5 0 日 後 7 5 5 6 日 で 。 こ の 表 III に こ の ま III に こ の ま III に で な の ま III に で な の ま III に で な の ま II に で な II に で II に

(表重)

| 条件保護物質 | なし | 乳 糖 | デキストラン | デキストリン |
|-------------------|--------|--------|--------|--------|
| 65℃、50日 | 6 3. 8 | 9 3. 8 | 9 5. 1 | 9 0. 9 |
| 40°C、75%RH 6ヶ月 | 5 9. 3 | 9 5. 1 | 9 4. 8 | 9 2. 3 |

| マンニトール | 乳糖ーデキストラン (重量比1:1混合物) |
|--------|--------------------------|
| 9 3. 1 | 9 6. 7 |
| 9 3. 0 | 9 8. 0 |